PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

10-158244

(43)Date of publication of application: 16.06.1998

(51)Int.CI.

C07D213/65 A61K 31/44 CO7D401/06

(21)Application number: 08-355539

(71)Applicant: KISSEI PHARMACEUT CO LTD (72)Inventor: IYOBE AKIRA

(22)Date of filing:

02.12.1996

HIRATA KAZUMITSU YAZAKI TOSHIKAZU **FUJIKURA HIDENORI** KASAI KIYOSHI SATO FUMIYASU

(54) 5-AMINOALKYL-4-AMINOMETHYL-3-HYDROXYPYRIDINE DERIVATIVE AND MAILLARD REACTION INHIBITOR CONTAINING THE SAME

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain the subject new compound having a Maillard reactioninhibiting activity and useful as a medicine for treating diseases related to Maillard reaction, etc., and as an additive for foods, etc.

SOLUTION: A compound of formula I (A is a lower alkylene; R1, R2, R3 are each H, a lower alkyl; R4 is an aryl, a hydroxyaryl, etc.; R5 is H, a lower alkyl), e.g. N-phthaloylpyridoxamine. The compound of formula I is produced by reacting a halide of formula II (R6 is an amino having a protecting group; R7 is an OH-protecting group) with an amine compound of formula III and subsequently removing the protecting group from the reaction product.

* NOTICES *

Japan Patent Office is not responsible for any damages caused by the use of this translation.

- 1. This document has been translated by computer. So the translation may not reflect the original precisely.
- 2. **** shows the word which can not be translated.

3.In the drawings, any words are not translated.

CLAIMS

[Claim(s)]

[Claim 1] General formula. [Formula 1]

A in a formula is a low-grade alkylene machine, and even if R1, R2, and R3 are the same, they may differ. They are a hydrogen atom or a low-grade alkyl group, respectively. R4 An aryl group, As a hydroxy aryl group, a low-grade alkoxy aryl group, and a substituent, a carboxyl group, It is one or the low-grade alkyl group which you may have two about the basis chosen from an aryl group, a hydroxy aryl group, and a low-grade alkoxy aryl group. R5 is a hydrogen atom or a low-grade alkyl group, and R4 and R5 become together. The nitrogen atom and the oxygen atom may be included endocyclic besides the nitrogen atom of a bonding site, and the aliphatic series or the aromatic annular amino group of 5 which may have the low-grade alkyl group, the aryl group, or the Al alkyl group as a substituent – 6 member rings may be formed. However, when A is a methylene group or a trimethylene machine and R2 and R3 are hydrogen atoms simultaneously, R1, R4, and R5 are not methyl groups simultaneously. 5 expressed – Amino alkyl-4-aminomethyl-3-hydroxy pyridine derivatives and those salts permitted in pharmacology.

[Claim 2] General formula. [Formula 2]

A in a formula is a low-grade alkylene machine, and even if R1, R2, and R3 are the same, they may differ. They are a hydrogen atom or a low-grade alkyl group, respectively. R4 An aryl group, As a hydroxy aryl group, a low-grade alkoxy aryl group, and a substituent, a carboxyl group, It is one or the low-grade alkyl group which you may have two about the basis chosen from an aryl group, a hydroxy aryl group, and a low-grade alkoxy aryl group. R5 is a hydrogen atom or a low-grade alkyl group, and R4 and R5 become together. The nitrogen atom and the oxygen atom may be included endocyclic besides the nitrogen atom of a bonding site. As a substituent, a low-grade alkyl group, Even if it has the aryl group or the Al alkyl group the aliphatic series or the aromatic annular amino group of good 5 - 6 member ring — forming — **** — the Maillard-reaction inhibitor which contains the 5-amino alkyl-4-aminomethyl-3-hydroxy pyridine derivatives expressed or those salts that are permitted in pharmacology as an active principle

[Translation done.]

* NOTICES *

Japan Patent Office is not responsible for any damages caused by the use of this translation.

- This document has been translated by computer. So the translation may not reflect the original precisely.
- 2. **** shows the word which can not be translated.

3.In the drawings, any words are not translated.

DETAILED DESCRIPTION

[Detailed Description of the Invention] [0001]

[The technical field to which invention belongs] this invention is 5 [useful as medical supplies]. – It is related with amino alkyl-4-aminomethyl-3-hydroxy pyridine derivatives and those salts permitted in pharmacology.

[0002] It is a general formula useful as prevention and the medical treatment agent of the disease relevant to [if it states in more detail, this invention has Maillard-reaction prevention activity, and] a Maillard reaction, and an additive of cosmetics and food. [0003] [Formula 3]

[0004] A in a formula is a low-grade alkylene machine, and even if R1, R2, and R3 are the same, they may differ. They are a hydrogen atom or a low-grade alkyl group, respectively. R4 An aryl group, As a hydroxy aryl group, a low-grade alkoxy aryl group, and a substituent, a carboxyl group, It is one or the low-grade alkyl group which you may have two about the basis chosen from an aryl group, a hydroxy aryl group, and a low-grade alkoxy aryl group. R5 is a hydrogen atom or a low-grade alkyl group, and R4 and R5 become together. The nitrogen atom and the oxygen atom may be included endocyclic besides the nitrogen atom of a bonding site. As a substituent, a low-grade alkyl group, the aliphatic series or the aromatic annular amino group of 5 which may have the aryl group or the Al alkyl group – 6 member rings — forming — **** — the 5-amino alkyl-4-aminomethyl-3-hydroxy pyridine derivatives expressed and those salts permitted in pharmacology — And it is related with the Maillard-reaction inhibitor which contains them as an active principle. It is. [0005]

[Description of the Prior Art] In the field of the food chemistry, reducing sugars, such as a glucose, react with an amine compound in food, and it is observed that brown coloring matter generates. On the other hand, it is checked that the same reaction has occurred also in in the living body in recent years, it is thought that it is involving strongly as one of the development—of—symptoms factors of diseases, such as a diabetes nature complication and arteriosclerosis, and the spotlight is captured.

[0006] It is called the Maillard reaction and the above-mentioned reaction is a Maillard reaction in the living body. Carbonyl compounds, such as reducing sugars, such as a glucose, a fructose, and a pentose, those phosphoric ester, or an ascorbic acid, react in non-enzyme with the isolation amino group of protein in the living body, and a Schiff base is formed. By reactions, such as the aforementioned stage where this is changed into an AMADORI transition product by chemistry transition, the continuing oxidization and dehydration, a polymerization, and cleavage Protein denaturalizes with intramolecular-branching formation between molecules, and it goes on by a series of reactions which consist of a later stage to which brown is presented and decomposition by the protease results in a resultant

(AGE:Advanced Glycation End Products) in poor solubility the difficult second half. [0007] The amount of generation of AGE generated in process of the Maillard reaction concerned and its precursive product increases to the concentration and reaction time of sugar and protein correlatively. Therefore, it is known for blood with which the protein in the living body which has the half-life of aging with the long period exposed to continuation of a hyperglycemia state like diabetes and sugar or protein in a long organization, and path clearance fall, such as a patient of a kidney disease, or the protein under organization that it will be easy to receive a Maillard reaction.

[0008] As the protein in the living body which receives a Maillard reaction from these things For example, there is much protein, such as a glomerular basement membrane of the collagen and elastin of connective tissues, such as an eyeball lens crystalline, a serum albumin, the skin, and a blood vessel wall, nerve myelin protein, hemoglobin, and a kidney, and the Maillard reaction is considered to be one of the causes of an onset of the disorder resulting from diabetic complication caused by denaturation, abnormalities, or depression of these proteins, such as a retinopathy, a nephropathy, a cardiovascular system obstacle, neuropathy, and cataract, arteriosclerosis, or aging. Therefore, development research is tried to find out the new compound which checks a Maillard reaction towards prevention and treatment of these disorders.

[0009] Moreover, 5 expressed with the aforementioned general formula (I) of this invention – General formula among amino alkyl-4-aminomethyl-3-hydroxy pyridine derivatives. [0010] [Formula 4]

$$\begin{array}{c} \text{HO} & \text{NH}_2 \\ \text{HO} & \text{CH}_2)_n \text{N} & \text{CH}_3 \\ \text{CH}_3 & \text{CH}_3 \end{array}$$
 (II)

[0011] Although the compound expressed with (n in a formula is 1 or 3) is known, it is not indicated at all that these compounds check a Maillard reaction (J. Am.Chem.Soc., 107 volumes, 4093-4094 pages (1985), J.Org.Chem., 57 volumes, 6324-6327 pages (1992)). [0012]

[Problem(s) to be Solved by the Invention] The purpose of this invention is offering a different compound in [the compound which has the conventional Maillard-reaction inhibitory action] chemical structure.

[0013]

[Embodiments of the Invention] This invention persons are 5 of this invention, as a result of inquiring wholeheartedly to find out the compound which has Maillard-reaction inhibitory action. – The knowledge of having the Maillard-reaction prevention activity excellent in the amino alkyl-4-aminomethyl-3-hydroxy pyridine derivative is acquired, and it came to accomplish this invention.

[0014] this invention is a general formula. [0015]

[Formula 5]
$$\begin{array}{c}
R^3 & NH_2 \\
HO & A-N \\
R^5
\end{array}$$
(I)

[0016] A in a formula is a low-grade alkylene machine, and even if R1, R2, and R3 are the same, they may differ. They are a hydrogen atom or a low-grade alkyl group, respectively. R4 An aryl group, As a hydroxy aryl group, a low-grade alkoxy aryl group, and a substituent, a carboxyl group, It is one or the low-grade alkyl group which you may have two about the basis chosen from an aryl group, a hydroxy aryl group, and a low-grade alkoxy aryl group. R5 is a hydrogen atom or a low-grade alkyl group, and R4 and R5 become together. The nitrogen atom and the oxygen atom may be included endocyclic besides the nitrogen atom of a bonding

site. As a substituent, a low-grade alkyl group, the aliphatic series or the aromatic annular amino group of 5 which may have the aryl group or the Al alkyl group – 6 member rings — forming — **** — the 5-amino alkyl-4-aminomethyl-3-hydroxy pyridine derivatives expressed and those salts permitted in pharmacology — And it is related with the Maillard-reaction inhibitor which contains them as an active principle.

[0017] Here, in this invention, a low-grade alkyl group means the alkyl group of the shape of a straight chain of the carbon numbers 1-6, such as a methyl group, an ethyl group, a propyl group, an isopropyl machine, a butyl, a pentyl machine, and a hexyl machine, and the letter of branching, and a low-grade alkylene machine means the alkylene machine of the shape of a straight chain of the carbon numbers 1-6, such as a methylene group, an ethylene, a trimethylene machine, a propylene machine, a tetramethylen machine, a pentamethylene A lower alkoxy group means the alkoxy group of the shape of a straight chain of the carbon numbers 1-6, such as a methoxy machine, an ethoxy basis, a propoxy group, an isopropoxy group, a butoxy machine, a pentyloxy machine, and a hexyloxy machine, and the letter of branching, and an aryl group means aromatic-hydrocarbon machines, such as a phenyl group and a naphthyl group, and it means the aforementioned [which has the aforementioned aryl group] low-grade [the Al alkyl group] alkyl group. The aliphatic series of 5 - 6 member ring or the aromatic annular amino group which may contain the nitrogen atom and the oxygen atom endocyclic besides the nitrogen atom of a bonding site means annular amino groups, such as 1-pyrrolidinyl machine, a piperidino machine, a piperazino machine, a morpholino machine, and 1-imidazolyl machine.

[0018] The compound expressed with the aforementioned general formula (I) of this invention can be manufactured as follows.

[0019] For example, a general formula. [0020]

[Formula 6]

$$\begin{array}{cccc}
R^{3} & R^{6} \\
R^{7}O & A-X \\
R^{1} & R^{2}
\end{array} (III)$$

[0021] It is [the halogenide expressed (with / R6 in a formula is an amino group which has a protective group, R7 is the protective group of a hydroxyl group, and X is a halogen atom and / the meaning as the above with A, R1, R2, and R3), and] a general formula. [same] [0022]

$$_{\text{HN}}^{\text{R}^4}_{\text{R}^5}$$
 (IV)

[0023] After making the amine compound expressed (with the meaning as the above with R4 and R5 in a formula) react, it can manufacture by removing a protective group. [same] [0024] The compound expressed with the aforementioned general formula (III) used as a start raw material in the aforementioned manufacture method is a general formula. [0025] [Formula 8]

[0026] After protecting the amino group and phenolic hydroxyl group of a pyridoxamine derivative which are expressed (with the meaning as the above with A, R1, R2, and R3 in a formula), it can manufacture by halogenating an alcohol nature hydroxyl group by the conventional method. [same]

[0027] [whether the compound expressed with the aforementioned general formula (V) used

as a start raw material in the aforementioned manufacture method of this invention purchases a commercial reagent, and] it can manufacture by using a method given in reference, them and the analogous methods, those combination, and the synthetic means of common use (J. -- Am.Chem.Soc. -- 1245-1247 pages (1939) 61 volumes) J. Am.Chem.Soc., 66 volumes, 2088-2092 pages (1944), J.Org.Chem., 27 volumes, 2705-2706 pages (1962). [0028] 5 expressed with the aforementioned general formula (I) of this invention - Let an amino alkyl-4-aminomethyl-3-hydroxy pyridine derivative be the salt permitted in pharmacology by the conventional method. As such a salt, a hydrochloric acid, a hydrobromic acid, a hydroiodic acid, a sulfuric acid, a nitric acid. An acid addition salt with inorganic acids, such as a phosphoric acid, a formic acid, an acetic acid, methansulfonic acid, a benzenesulfonic acid, P-toluenesulfonic acid, a propionic acid, a citric acid, a succinic acid, a tartaric acid, A fumaric acid, butanoic acid, oxalic acid, a malonic acid, a maleic acid, a lactic acid, a malic acid, A salt with organic amines, such as a salt with alkali metal, such as an acid addition salt with organic acids, such as carbonic acid, an aspartic acid, and glutamic acid, sodium salt, and potassium salt, a piperidine, a morpholine, and a lysine, can be mentioned. [0029] As a compound expressed with the aforementioned general formula (I) of this invention, a solvate with the solvent permitted as medical supplies, such as water and ethanol, is also contained.

[0030] Although it has one or more asymmetric carbon atoms depending on the kind of substituent of a compound expressed with the aforementioned general formula (I) of this invention and two optical isomerisms, R arrangement and S arrangement, exist in each asymmetrical carbon, it has set to this invention and the optical isomer of a gap may be used, and it does not matter even if it is the mixture of those optical isomers.

[0031] It sets to the compound expressed with the aforementioned general formula (I) of this invention, and is R3. The compound which is a hydrogen atom is desirable.

[0032] The compound expressed with the aforementioned general formula (I) of this invention is in which used the lysozyme and the fructose. In the Maillard-reaction prevention activity examination of vitro, the prevention activity beyond it which was very excellent was shown in dimerization of a lysozyme as compared with the activity of the aminoguanidine known as matter which has Maillard-reaction prevention activity.

[0033] Thus, the compound expressed with the aforementioned general formula (I) of this invention and its salt permitted in pharmacology are compounds useful as prevention of the disorder in which it has the outstanding Maillard-reaction prevention activity, and a Maillard reaction participates, a drug of a treatment agent, etc.

[0034] The compound expressed with the aforementioned general formula (I) of this invention and its salt permitted in pharmacology have the outstanding Maillard-reaction prevention activity, and is effective to the disorder in which the Maillard reaction is participating. The disease considered to be caused by aging of diabetes nature complications, such as a coronary-arteries nature disease, a peripheral disease of the circulatory, a cerebral blood vessel obstacle, diabetes nature neurosis, ****, arteriosclerosis, joint sclerosis, a cataract, ******, solidification ******, and diabetes *******, atheroma nature arteriosclerosis, glomerulonephritis, senile cataract, ********, circumference [joint] ******, joint sclerosis, senile osteoporosis, etc. as such a disease can be mentioned, and it is very useful as prevention and the medical treatment agent of the disease concerned. Moreover, since a Maillard reaction advances also in the cosmetics and food containing protein or amino acid as everyone knows and degradation of protein and amino acid takes place, it is useful as a compound which checks the Maillard reaction concerned also in cosmetics or food. [0035] When using for actual treatment the compound expressed with the aforementioned general formula (I) of this invention, and its salt permitted in pharmacology, a medicine is prescribed for the patient taking-orally-wise as tablets, such as a suitable drug tablet, for example, a tablet, powder, a fine-grain agent, a granule, a capsule, solution, injection, a medicine for external application, and ophthalmic solution, or parenterally. These drug tablets can be prepared by using the support and the excipient for a tablet which are usually used, and other additives by the pharmaceutics-method performed in general pharmacy.

[0036] Also in a tablet, powder, the fine—grain agent, the granule, the capsule, etc., among the above—mentioned drug tablets An excipient, disintegrator, a binder, a lubricant, etc. can use what is usually used, as an excipient For example, D—mannitol which is sugar or sugar—alcohol, a lactose, sucrose, The wheat starch which is starch or a starch derivative, rice starch, a corn starch, Potato starch, pregelatinization starch, partial pregelatinization starch, a dextrin, cyclodextrin, The crystalline cellulose which are celluloses, such as a pullulan and hydroxypropyl starch, or a cellulosic, Sodium alginates, such as crystalline cellulose KARUME sirloin sodium, a methyl cellulose, and hydroxypropyl methylcellulose, As gum arabic, agar, macro gall, an aluminum stearate, an aluminum monostearate, and an inorganic system excipient Calcium hydrogenphosphate, an anhydrous dibasic calcium phosphate, magnesium aluminometasilicate, Although a synthetic aluminum silicate, synthetic hydrotalcite, an aluminum hydroxide, a magnesium hydroxide, calcium phosphate, dryness aluminium hydroxide gel, a precipitated calcium carbonate, light anhydrous silicic acid, etc. can be used These are not limited as an excipient and can also be used as disintegrator or a binder.

[0037] Although the wheat starch which is KARUME sirloin calcium, a KARUME sirloin,

[0037] Although the wheat starch which is KARUME sirloin calcium, a KARUME sirloin, hydroxypropylcellulose, carboxy-methyl-starch sodium, cross KARUME sirloin sodium, TORAGANTO, starch, or a starch derivative, rice starch, a corn starch, potato starch, pregelatinization starch, partial pregelatinization starch, a dextrin, a pullulan, hydroxypropyl starch, etc. can be used as disintegrator, these are not limited as disintegrator and can also be used as an excipient.

[0038] As a binder, the wheat starch which is a hydroxyethyl cellulose, hydroxypropylcellulose, polyvinyl alcohol, POBIDON, starch, or a starch derivative, rice starch, a corn starch, potato starch, pregelatinization starch, partial pregelatinization starch, a dextrin, a pullulan, hydroxypropyl starch, etc. can be used.

[0039] as a lubricant — a calcium stearate, a magnesium stearate, stearin acid, talc, a cetanol, and poloyxyl — although 40, a leucine, a RABURI wax, a sodium lauryl sulfate, paraffin, polyoxy—ethylene—glycol fatty acid ester, fatty acid ester, etc. can be used, these are not limited as a lubricant and can also be used as an excipient

[0040] About a tablet, you may carry out a coat with films, such as a lactose, cane sugar, gelatin, hydroxypropylcellulose, a hydroxypropyl methyl cellulose, polyvinyl-acetal diethylamino acetate, a methacrylic-acid copolymer, or hydroxypropyl methyl-cellulose phthalate.

[0041] About liquid medicine, a purified water, a polyol, cane sugar, invert sugar, grape sugar, etc. can be used as a diluent, for example. Moreover, according to a request, you may add a solubilizing agent, a wetting agent, a suspension agent, a sweetening agent, a flavor agent, an aromatic, antiseptics, etc. other than a diluent.

[0042] About an injection agent, distilled water, a physiological saline, alcohol, a glycerol, a polyol, vegetable oil, etc. can be used as a diluent, for example. Moreover, according to a request, you may add a buffer, an isotonizing agent, antiseptics, a wetting agent, an emulsifier, a dispersant, a stabilizing agent, a solubilizing agent, etc. other than a diluent.

[0043] As an applying—eyewash agent, you may add a buffer, an isotonizing agent, a stabilizing agent, a preservative, an antioxidant, a viscous agent, antiseptics, a solubilizing agent, etc. according to a request.

[0044] As support of a ** agent, a lipid, a low, a half-solid or liquefied polyol, natural oil, or hardened oil can be used. Moreover, otherwise, you may add a dispersant, a distributed adjuvant, an absorption accelerator, etc.

[0045] Although the amount of medication is suitably determined by the degree of the target patient's age, sex, weight, and a symptom, in the case of internal use, in the case of 1–1000mg of adult 1 sunny, and parenteral administration, a medicine is prescribed in general for the patient in 1 time or several steps within the limits of 0.1–100mg per day by adult.

[0046] When using the compound expressed with the aforementioned general formula (I) of this invention as an applying-eyewash agent, it can blend in 0.05 W/V% – 5W/V% of range, and can prepare by the conventional method, and the number of times of medication is suitably determined by the degree of a patient's symptom etc.

[0047] Moreover, when using the compound expressed with the aforementioned general

formula (I) of this invention as a medicine for external application or cosmetics, it can blend so that the content of the compound of this invention may become a part for 0.05 – 10 weight to the whole tablet, and can manufacture by preparing by the conventional method using the external application basis or cosmetics basis usually used. Furthermore, the compound of this invention can also be used as a food additive by the usual method. [0048]

[Example] Although the following examples of reference and examples explain the contents of this invention to a detail further, this invention is not limited to the contents. [0049] 3.5g [of KARUBO ethoxy phthalic imides] and triethylamine 6.0ml was added to 80ml suspension of methylene chlorides of 1N-free-wheel-plate roil pyridoxamine pyridoxamine of examples of reference, 2 hydrochlorides, and 4.0g of monohydrates, and it agitated at the room temperature overnight. Insoluble matter was ****(ed), the filtrate was added to chloroform-methanol (5:1) 400ml, and insoluble matter was ****(ed). It condensed under reduced pressure of a filtrate and N-phthaloyl pyridoxamine 2.5g was obtained. [0050] White solid-state 1 H-NMR(DMSO-d6,400MHz) deltappm:2.31 (3H, s), 4.66 (2H, br s) and 4.82 (2H, s), 5.05-5.13 (1H, br), 7.83 (4H, s) and 7.93 (1H, s), 8.73-8.82 (1H, br) [0051] Example of reference 25-hydroxymethyl-3-methoxy methoxy-2-methyl-4-phthalimide methylpyridine N-phthaloyl pyridoxamine 2.5g 70ml solution of N.N-dimethylformamide is cooled at -10 degrees C, and it is a sodium hydride (the oiliness of 0.37g was applied 60%.). After agitating for 15 minutes, it was dropped having chloromethyl-methyl-ether 0.7 bet it for 30 minutes, and agitated for 30 more minutes. Water was added to reaction mixture, ethyl acetate extracted, and the organic layer was dried with sulfuric-anhydride magnesium after washing with saturation brine. The solvent was washed after reduced pressure distilling off, the residue was washed by diethylether, and 5-hydroxymethyl-3-methoxy methoxy-2methyl-4-phthalimide methylpyridine 2.1g was obtained.

[0052] white -- solid-state 1 H-NMR(CDCl3,400MHz) deltappm:2.52 (3H, s), 3.29-3.36 (1H, br), 3.54 (3H, s), 4.83 (2H, br s), 5.01 (2H, s) and 5.08 (2H, s), and 7.72- 7.88 (4H, m) and 8.32 (1H, s)

[0053] Triphenyl phosphine 50mg and 75mg of carbon tetrabromide were added to example of reference 35-bromomethyl-3-methoxy methoxy-2-methyl-4-phthalimide methylpyridine 5-hydroxymethyl-3-methoxy methoxy-2-methyl-4-phthalimide methylpyridine 50mg 10ml solution of methylene chlorides, and it agitated for 10 minutes at the room temperature. After carrying out vacuum concentration of the reaction mixture, preparative thin-layer chromatography (expansion solvent: chloroform / methanol = 40/3) refined the residue, and 5-bromomethyl-3-methoxy methoxy-2-methyl-4-phthalimide methylpyridine 40mg was obtained.

[0054] colorless oil 1 H-NMR(CDCl3,400MHz) deltappm:2.54 (3H, s), 3.57 (3H, s), 4.75 (2H, s), 5.01 (2H, s) and 5.14 (2H, s), 7.69-7.74 (2H, m), and 7.80-7.83 (2H, m) and 8.29 (1H, s) [0055] 5-bromomethyl-3-methoxy methoxy-2-methyl-4-phthalimide methylpyridine 120mg was added to example of reference 45-(4-benzyl piperazino methyl)-3-methoxy methoxy-2-MECHIRU 4-phthalimide methylpyridine 1-benzyl piperazine 2ml, and it agitated for 30 minutes at the room temperature. The silica gel column chromatography (elution solvent: chloroform / methanol = 10/1) refined reaction mixture, and 5-(4-benzyl piperazino methyl)-3-methoxy methoxy-2-methyl-4-phthalimide methylpyridine 120mg was obtained. [0056] Colorless oil 1 H-NMR(CDCl3,400MHz) deltappm:1.8-2.4 (8H, br), 2.53(3H,s),3.27 (2H,s),3.56(3H,s),3.57(2H,s),5.05(2H,s),5.11(2H,s),7.15-7.35(5H,m),7.68-7.72(2H,m),7.78-7.82 (2H,m),8.09(1H,s)

[0057] Triethylamine 0.5ml and 5-bromomethyl-3-methoxy methoxy-2-methyl-4-phthalimide methylpyridine 150mg were added to the example of reference 55-(4-hydroxyphenyl aminomethyl)-3-methoxy methoxy-2-methyl-4-phthalimide methylpyridine 4-aminophenol 200mg chloroform 5ml solution, and it agitated at the room temperature for 3 hours. After carrying out reduced pressure distilling off of the solvent, the silica gel column chromatography (elution solvent : chloroform / methanol = 10/1) refined the residue, and 5-(4-hydroxyphenyl aminomethyl)-3-methoxy methoxy-2-methyl-4-phthalimide methylpyridine

110mg was obtained.

[0058] Colorless oil 1 H-NMR. (CDCl3+CD3OD, 400MHz) deltappm:2.53 (3H, s), 3.57 (3H, s), 4.28 (2H, s), 4.50 (2H, s), 5.11 (2H, s), 6.42 (2H, d, J= 8.8Hz) and 6.62 (2H, d, J= 8.8Hz), and 7.60- 7.65 (4H, m) and 8.21 (1H, s)

[0059] A hydrazine and 0.5ml of – hydrates were added to the example of reference 64–aminomethyl–5–(4–benzyl piperazino methyl)–3–methoxy methoxy–2–methylpyridine 5–(4–benzyl piperazino methyl)–3–methoxy methoxy–2–methyl–4–phthalimide methylpyridine 110mg methanol 3ml solution, and it agitated at 60 degrees C for 2 hours. After carrying out vacuum concentration of the reaction mixture, the silica gel column chromatography (elution solvent: chloroform / methanol = 20 / 1 - 5/1) refined the residue, and 4–aminomethyl–5–(4–benzyl piperazino methyl)–3–methoxy methoxy–2–methylpyridine 80mg was obtained. [0060] colorless oil 1 H–NMR(CDCI3,400MHz) deltappm:2.3–2.7 (8H, br), 2.50 (3H, s), 3.47 (2H, s), 3.49 (2H, s), 3.65 (3H, s), 3.81 (2H, s) and 5.03 (2Hs), and 7.20–7.35 (5H, m) and 8.07 (1H, s)

[0061] 58ml of 1 convention sodium hydroxides was added to 600ml (1:1) suspension of tetrahydrofuran-water of 7N-(tert-butoxycarbonyl) pyridoxamine pyridoxamine of examples of reference, 2 hydrochlorides, and 6.8g of monohydrates, and the carbonic acid G tert-butyl 6.1g tetrahydrofuran 100ml solution was dropped slowly. After agitating at a room temperature for 3 hours, reduced pressure distilling off of the reaction solution was carried out up to about 1/3 amount, citric-acid solution was added 10% and fluidity of a solution was made into the acescence. Subsequently, the sodium hydrogencarbonate was added, it was made alkaline and ethyl acetate extracted. The organic layer was washed in saturation sodiumhydrogencarbonate solution, and reduced pressure distilling off of the solvent was carried out after dryness with sulfuric-anhydride magnesium. After ****(ing) the crystal which deposited, it washed by the hexane and N-(tert-butoxycarbonyl) pyridoxamine 5.5g was obtained. [0062] white -- powder 1 H-NMR(CDCl3,400MHz) deltappm:1.4 (9H, s), 2.5 (3H, s), 4.2 (2H, d, J= 6.8Hz) and 4.7 (2H, s), and 5.6- 5.7 (1H, br), 7.7 (1H, s), and 9.4-9.6 (1H, br) [0063] p-tosyl chloride 1.1g and triethylamine 3.4ml were added to example of reference 84tert-butoxycarbonyl aminomethyl-5-chloro methyl-2-methyl-3-p-tosyl OKISHIPI lysine N-(tert-butoxycarbonyl) pyridoxamine 1.4g 50ml solution of methylene chlorides, and it agitated at the room temperature in an argon air current for 24 hours, and p-tosyl chloride 0.52g was added further and it agitated for three days at the room temperature. Saturation sodiumhydrogencarbonate solution was added to reaction mixture, the organic layer was isolated preparatively, saturation sodium-hydrogencarbonate solution and saturation brine washed one by one, and reduced pressure distilling off of the solvent was carried out after dryness with sulfuric-anhydride magnesium. The silica gel column chromatography (elution solvent : a methylene chloride / methanol = 40/1) refined the residue, and 4-tert-butoxycarbonyl aminomethyl-5-chloro methyl-2-methyl-3-p-tosyl OKISHIPI lysine 0.7g was obtained. [0064] White solid-state 1 H-NMR(CDCl3,400MHz) deltappm:1.5 (9H, s), 2.2(3H,s),2.5(3H,s),4.5 (2H,d,J=6.5Hz),4.8(2H,s),5.3-5.4(1H,br),7.4(2H,d,J=8.4Hz),7.9(2H,d,J=8.4Hz),8.4(1H,s) [0065] Morpholine 70mg and 81mg of sodium iodides were added to the example of reference 94-tert-butoxycarbonyl aminomethyl-5-morpholino methyl-2-methyl-3-p-tosyl OKISHIPI lysine 4-tert-butoxycarbonyl aminomethyl-5-chloro methyl-2-methyl-3-p-tosyl OKISHIPI lysine 0.12g 2-butanone 30ml solution, and it agitated for 30 minutes at 50 degrees C. After the cold, cerite filtration was carried out, the sludge was removed, and the filtrate was condensed under reduced pressure. The silica gel column chromatography (elution solvent: a methylene chloride / methanol = 20/1) refined the residue, and 4-tert-butoxycarbonyl aminomethyl-5-morpholino methyl-2-methyl-3-p-tosyl OKISHIPI lysine 0.12g was obtained. [0066] White solid-state 1 H-NMR(CDCl3,400MHz) deltappm:1.4 (9H, s), 1.6(3H,s),2.3 (3H,s),2.4-2.5(4H,m),3.5(2H,s),3.7-3.8(4H,m),4.4-4.5(2H,m),6.8-7.0(1H,br),7.4-7.5(2H,m),7.9-8.0 (2H,m),8.3(1H,s)

[0067] 2.4ml of 2 convention potassium-hydroxide solution was added to the example of reference 104-tert-butoxycarbonyl aminomethyl-3-hydroxy-2-methyl-5-morpholino methylpyridine 4-tert-butoxycarbonyl aminomethyl-5-morpholino methyl-2-methyl-3-p-tosyl

```
OKISHIPI lysine 120mg ethanol 20ml solution, and it agitated for 25 minutes at the room temperature. After carrying out reduced pressure distilling off of the solvent, a silica gel column chromatography (elution solvent: a methylene chloride / methanol = 20/1) refines the residue, and it is 4-tert-butoxycarbonyl aminomethyl. - 3 - Hydroxy-2-methyl-5-morpholino methylpyridine 77mg was obtained.
```

[0068] white -- solid-state 1 H-NMR(CDCl3,400MHz) deltappm:1.4 (9H, s), 2.4-2.5 (4H, m), 2.5 (3H, s) and 3.5 (2H, s), and 3.7-3.8 (4H, m), 4.2 (2H, d, J= 6.8Hz), 6.4-6.6 (1H, br), and 7.8 (1H, s) and 9.2 (1H, s)

[0069] an example 14-aminomethyl-5-(4-benzyl piperazino methyl)-3-hydroxy-2-methylpyridine and 4 — 2ml of hydrogen chloride-methanol solutions was added to the hydrochloride 4-aminomethyl-5-(4-benzyl piperazino methyl)-3-methoxy methoxy-2-methylpyridine 75mg methanol 2ml solution, and it agitated for 30 minutes at the room temperature reaction mixture — vacuum concentration — carrying out — 4-aminomethyl-5-(4-benzyl piperazino methyl)- 90mg of a 3-hydroxy-2-methylpyridine and 4 hydrochlorides was obtained

[0070] Thick tea color solid-state 1 H-NMR(CDCl3+CD3OD, 400MHz) deltappm:2.83 (3H, s), 3.5-4.1 (8H, br), 4.46 (2H, brs), 4.64 (2H, br s), 4.81 (2H, br s), 7.46 (3H, br s), 7.64 (2H, br s), 8.70 (1H, br s)

[0071] example 24-aminomethyl-3-hydroxy - a 2-methyl-5-propylamino methylpyridine and 3 hydrochloride propylamine -- using -- the method of the example 4 of reference, the example 6 of reference, and an example 1 -- applying correspondingly -- 4-aminomethyl-3-hydroxy -- a -2-methyl-5-propylamino methylpyridine and 3 hydrochloride was compounded [0072] light -- brown solid-state 1 H-NMR(CDCI3+CD3OD, 400MHz) deltappm:1.08 (3H, t, J= 7.4Hz) and 1.85- 1.96 (2H, m), 2.77 (3H, s), 3.18-3.25 (2H, m), and 4.47 (2H, s), 4.53 (2H, s) and

[0073] example 34-aminomethyl-5-dipropyl aminomethyl – a 3-hydroxy-2-methylpyridine and a 3 hydrochloride dipropyl amine — using — the method of the example 4 of reference, the example 6 of reference, and an example 1 — applying correspondingly — a 4-aminomethyl-5-dipropyl — an aminomethyl-3-hydroxy-2-methylpyridine and 3 hydrochloride was compounded

[0074] thick tea color solid-state 1 H-NMR(CDCl3+CD3OD, 400MHz) deltappm:1.02 (6H, t, J= 6.8Hz) and 1.85-1.99 (4H, br), 2.82 (3H, s), 3.05-3.35 (4H, br), and 4.50 (2H, br s), 4.80 (2H, br s) and 8.82 (1H, br s)

[0075] example 44-aminomethyl-5-(N-benzyl methylamino methyl)-3- a hydroxy-2-methylpyridine and a 3 hydrochloride N-benzyl monomethylamine — using — the method of the example 4 of reference, the example 6 of reference, and an example 1 — applying correspondingly — 4-aminomethyl-5-(N-benzyl methylamino methyl)— a 3-hydroxy-2-methylpyridine and 3 hydrochloride was compounded

[0076] thick tea color solid-state 1 H-NMR(CDCl3+CD3OD, 400HMz) deltappm:2.79 (3H, s), 2.83 (3H, s), 4.45 (2H, s), 4.63 (2H, s) and 4.81 (2H, s), 7.45-7.52 (3H, m), and 7.71- 7.79 (2H, m) and 8.84 (1H, s)

[0077] an example 54-aminomethyl-3-hydroxy-5-(4-hydroxyphenyl aminomethyl)-2-methylpyridine and 3 — a hydrochloride 5-(4-hydroxyphenyl aminomethyl)-3-methoxy methoxy-2-methyl-4-phthalimide methylpyridine — using — the method of the example 6 of reference, and an example 1 — applying correspondingly — 4-aminomethyl-3-hydroxy-5-(4-hydroxyphenyl aminomethyl)- 2-methylpyridine and 3 hydrochloride was compounded [0078] White solid-state 1 H-NMR(CDCl3+CD3OD, 400MHz) deltappm:2.74 (3H, s), 4.31 (2H, s), 4.77 (2H, s), 6.89 (2H, d, J= 8.8Hz), 7.31 (2H, d, J= 8.8Hz), 8.32 (1H, s) [0079] example 6N-(4-aminomethyl-3-hydroxy-2-methylpyridine-5-ylmethyl)-2 - hydroxy phenylglycine, 3 hydrochloride 2-hydroxy phenylglycine, and a hydrochloride — using — the

phenylglycine, 3 hydrochloride 2-hydroxy phenylglycine, and a hydrochloride — using — the method of the example 5 of reference, the example 6 of reference, and an example 1 — applying correspondingly — N-(4-aminomethyl-3-hydroxy-2-methylpyridine-5-ylmethyl)— 2-hydroxy phenylglycine and 3 hydrochloride was compounded

[0080] Light brown solid-state 1 H-NMR. deltappm:2.77 (3H, s), (CDCl3+CD3OD, 400MHz)

8.75 (1H, s)

4.41 (2H, s) 4.42 (1H, d, J= 14.1Hz), 4.53 (1H, d, J= 14.1Hz), 5.41 (1H, s), 6.97 (1H, t, J= 7.5Hz), 7.02 (1H, d, J= 7.5Hz), 7.33 (1H, t, J= 7.5Hz), 7.41 (1H, d, J= 7.5Hz), 8.46 (1H, s)

[0081] an example 74-aminomethyl-3-hydroxy-2-methyl-5-morpholino methylpyridine and 3 — 10ml of hydrogen chloride-ethanol solutions was added to hydrochloride 4-tert-butoxycarbonyl aminomethyl-3-hydroxy-2-methyl-5-morpholino methylpyridine 77mg, and it agitated at the room temperature overnight a solvent — reduced pressure distilling off — carrying out — 4-aminomethyl-3-hydroxy — 94mg of a -2-methyl-5-morpholino methylpyridine and 3 hydrochlorides was obtained

[0082] white — solid-state 1 H-NMR(DMSO-d6,400MHz) deltappm:2.6 (3H, s), 3.1-3.3 (4H, m), and 3.8-4.0 (4H, m), 4.3 (2H, s), and 4.5 (2H, s) 8.3-8.4 (2H, m)

[0083] example 84-aminomethyl-3-hydroxy - a 2-methyl-5-piperidino methylpyridine and a 3 hydrochloride piperidine — using — the method of the example 10 of reference from the example 9 of reference, and an example 5 — applying correspondingly — 4-aminomethyl-3-hydroxy — a -2-methyl-5-piperidino methylpyridine and 3 hydrochloride was compounded [0084] colorless solid-state 1 H-NMR(CD3OD, 400MHz) deltappm:1.6-1.85 (2H, m) and 1.9-2.0 (4H, m), 2.69 (3H, s), 2.6-2.9 (2H, m), 3.2-3.6 (2H, m), and 4.47 (2H, s), 4.57 (2H, s) and 8.45 (1H, s)

[0085] example 94-aminomethyl-3-hydroxy-5-(1-imidazolyl methyl)- 2-methylpyridine and a 3 hydrochloride imidazole — using — the method of the example 10 of reference from the example 9 of reference, and an example 5 — applying correspondingly — 4-aminomethyl-3-hydroxy-5-(1-imidazolyl methyl)- 2-methylpyridine and 3 hydrochloride was compounded [0086] white — solid-state 1 H-NMR(DMSO-d6,400MHz) deltappm:2.6 (3H, s), and 4.2 (2H, s), 5.8 (2H, s), 7.7 (1H, s), 7.9 (1H, s) and 8.1 (1H, s) 8.4-8.7 (3H, br) and 9.5 (1H, s) [0087] The example 10 Maillard-reaction prevention activity examination lysozyme, the fructose, and the examination compound were dissolved in the 0.5M sodium phosphate buffer solution (pH 7.4) so that it might be set to 10mg [ml] /, 200mM, 0.2, or 2mM(s), respectively,

[0088] SDS-PAGE separates an incubation sample and it is Coomassie. Brilliant Blue The yield [as opposed to / as opposed to / after dyeing / at R-250] all proteins with a densitometer / of a dimer was measured.

and the incubation was carried out for one week at 37 degrees C.

[0089] It asked for the prevention activity of the yield blank-test compound of the dimer under the examination compound existence over the yield of the dimer under examination compound nonexistence.

[0090]

[Table 1]

化合物	阻害活性(%)	
	薬物濃度0.2mM	薬物濃度2 m №
実施例1		46.5
実施例 2	1 9 . 3	8 2 . 2
実施例 4		8 8 . 4
実施例 5	7 4 . 0	58.0
実施例 6	5 5 , 9	92.9
オミノグアニジン	2. 9	17.2

[0091] Example 1 of prescription Tablet Chief remedy . 100mg Corn starch 50mg Lactose 70mg Hydroxypropylcellulose 7mg Magnesium stearate 3mg (a total of 230mg)

[0092] Example 2 of prescription Fine-grain agent Chief remedy 100mg Mannite 190mg Corn starch 100mg Hydroxypropylcellulose 10mg (a total of 400mg)

[0093] Example 3 of prescription Capsule Chief remedy . 100mg Lactose 18mg Crystalline cellulose 35mg Corn starch 25mg Magnesium stearate 2mg (a total of 180mg)

[Translation done.]

(12) 公開特許公報 (A) (11) 特許出願公開番号

特開平10-158244

(43) 公開日 平成10年(1998) 6月16日

(51) Int. C1. °

識別記号

233

FΙ

C O 7 D 213/65 A 6 1 K 31/44

C 0 7 D 213/65 A 6 1 K 31/44

C O 7 D 401/06

C 0 7 D 401/06

233

審査請求 未請求 請求項の数2

書面

(全10頁)

(21)出願番号

特願平8-355539

(22)出願日

平成8年(1996)12月2日

(71)出願人 000104560

キッセイ薬品工業株式会社

長野県松本市芳野19番48号

(72) 発明者 伊與部 亮

長野県南安曇郡穂高町大字穂高5049-6

MED10ホタカ A101

(72)発明者 平田 一満

長野県南安曇郡豊科町大字豊科2180-4

フォーブルしろがね 206

(72)発明者 矢崎 敏和

長野県南安曇郡穂高町大字有明5944-95

最終頁に続く

(54)【発明の名称】5-アミノアルキルー4-アミノメチルー3-ヒドロキシピリジン誘導体およびそれらを含有するメ イラード反応阻害剤

(57) 【要約】

【課題】メイラード反応阻害作用を有する新規な5-ア ミノアルキルー4ーアミノメチルー3ーヒドロキシピリ ジン誘導体を提供する。

【解決手段】

【化1】

(Aはアルキレン基、R1~R3はH又はアルキル基、 R⁴は置換可アリール基、置換可アルキル基、R⁵はH 又はアルキル基、また、R4とR5は一緒になって、結 合部位の窒素原子の他に環内に複素原子を含んでいても よい置換可環状アミノ基でもよい)の化合物及び塩。例 えば

【化2】



(R°は保護基を有するアミノ基、R°は水酸基の保護 基)の化合物と、

【化3】

の化合物とを反応させた後、保護基を除去して製造す る。

【特許請求の範囲】 【請求項1】一般式 【化1】

(式中のAは低級アルキレン基であり、R¹、R²およ びRっは同じでも異なっていてもよく、それぞれ水素原 10 子または低級アルキル基であり、R↑はアリール基、ヒ ドロキシアリール基、低級アルコキシアリール基、置換 基としてカルボキシル基、アリール基、ヒドロキシアリ ール基および低級アルコキシアリール基から選択される 基を1つ乃至2つ有していてもよい低級アルキル基であ り、Rでは水素原子または低級アルキル基であり、ま た、R ⁴ と R ⁵ は一緒になって、結合部位の窒素原子の 他に環内に窒素原子、酸素原子を含んでいてもよく、置 換基として低級アルキル基、アリール基またはアルアル キル基を有していてもよい5~6員環の脂肪族または芳 20 香族環状アミノ基を形成していてもよい。但し、Aがメ チレン基またはトリメチレン基であり、かつ、R²およ びR3が同時に水素原子である場合、R1、R4および R5は同時にメチル基ではない。)で表される5-アミ ノアルキルー4ーアミノメチルー3ーヒドロキシピリジ ン誘導体およびそれらの薬理学的に許容される塩。

【請求項2】一般式

【化2】

(5.00

(式中のAは低級アルキレン基であり、R¹、R²およ びR3は同じでも異なっていてもよく、それぞれ水素原 子または低級アルキル基であり、R↑はアリール基、ヒ ドロキシアリール基、低級アルコキシアリール基、置換 基としてカルボキシル基、アリール基、ヒドロキシアリ ール基および低級アルコキシアリール基から選択される 基を1つ乃至2つ有していてもよい低級アルキル基であ 40 り、Rでは水素原子または低級アルキル基であり、ま た、R⁴とR⁵は一緒になって、結合部位の窒素原子の 他に環内に窒素原子、酸素原子を含んでいてもよく、置 換基として低級アルキル基、アリール基またはアルアル キル基を有していてもよい5~6員環の脂肪族または芳 香族環状アミノ基を形成していてもよい)で表される5 -アミノアルキル-4-アミノメチル-3-ヒドロキシ ピリジン誘導体またはそれらの薬理学的に許容される塩 を有効成分として含有するメイラード反応阻害剤。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、医薬品として有用な5-アミノアルキル-4-アミノメチル-3-ヒドロキシピリジン誘導体およびそれらの薬理学的に許容される塩に関するものである。

【0002】さらに詳しく述べれば、本発明はメイラード反応阻害活性を有しており、メイラード反応に関連する疾患の予防および治療剤として、また、化粧品および食品の添加物として有用な、一般式

[0003]

【化3】

$$\begin{array}{c}
R^3 \\
HO \\
R^1
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
NH_2 \\
A-N \\
R^5
\end{array}$$
(I)

【0004】(式中のAは低級アルキレン基であり、R 1、R2およびR3は同じでも異なっていてもよく、そ れぞれ水素原子または低級アルキル基であり、R⁴はア リール基、ヒドロキシアリール基、低級アルコキシアリ ール基、置換基としてカルボキシル基、アリール基、ヒ ドロキシアリール基および低級アルコキシアリール基か ら選択される基を1つ乃至2つ有していてもよい低級ア ルキル基であり、R「は水素原子または低級アルキル基 であり、また、R4とR5は一緒になって、結合部位の 窒素原子の他に環内に窒素原子、酸素原子を含んでいて もよく、置換基として低級アルキル基、アリール基また はアルアルキル基を有していてもよい5~6員環の脂肪 族または芳香族環状アミノ基を形成していてもよい)で 30 表される5-アミノアルキル-4-アミノメチル-3-ヒドロキシピリジン誘導体およびそれらの薬理学的に許 容される塩、およびそれらを有効成分として含有するメ イラード反応阻害剤に関するものである。

[0005]

【従来の技術】食品化学の分野では、食品中でグルコース等の還元糖がアミン化合物と反応し、褐色色素が生成することが観察されている。一方、近年、生体内においても同様の反応が生起していることが確認され、糖尿病性合併症や動脈硬化症などの疾患の発症要因の一つとして強く関与していると考えられて注目を浴びている。

【0006】上記の反応はメイラード反応と呼ばれており、生体内のメイラード反応は、グルコース、フルクトースおよびペントース等の還元糖、それらのリン酸エステルあるいはアスコルビン酸等のカルボニル化合物が生体内蛋白質の遊離アミノ基と非酵素的に反応してシッフ塩基が形成され、これが化学転移によりアマドリ転移生成物に変換される前記段階と、続く酸化、脱水、重合、開裂等の反応により、蛋白が分子間および分子内架橋形成を伴い変性し、褐色を呈し難溶性でプロテアーゼによ50る分解が困難である後期反応生成物(AGE:Adva

nced Glycation End Produc t s) に至る後期段階からなる一連の反応により進行す

【0007】当該メイラード反応の過程で生成するAG Eおよびその前駆生成物の生成量は、糖と蛋白の濃度お よび反応時間に相関して増加する。従って、糖尿病のよ うな高血糖状態の持続、糖に暴露される期間が長い加齢 により、または蛋白質の半減期が長い組織にある生体内 の蛋白質、クリアランスが低下するような腎臓疾患の患 やすいことが知られている。

【0008】これらのことより、メイラード反応を受け る生体内の蛋白質としては、例えば眼球レンズクリスタ リン、血清アルブミン、皮膚や血管壁等の結合組織のコ ラーゲンやエラスチン、神経ミエリン蛋白質、ヘモグロ ビン、腎臓の糸球体基底膜等の多くの蛋白質があり、メ イラード反応は、これらの蛋白の変性、異常または機能 低下により引き起こされる網膜症、腎症、心臓血管系障 害、神経障害や白内障等の糖尿病性合併症や動脈硬化症 あるいは老化に起因する疾患の発症原因の一つと考えら 20 れている。そのため、これらの疾患の予防および治療に 向けて、メイラード反応を阻害する新規な化合物を見出 すべく開発研究が試みられている。

【0009】また、本発明の前記一般式(I)で表され る5-アミノアルキル-4-アミノメチル-3-ヒドロ キシピリジン誘導体のうち、一般式

[0010]

【化4】

٧÷.

$$HO$$
 $(CH_2)_nN$
 CH_3
 (II)

【0011】 (式中のnは1または3である) で表され る化合物が知られているが、これらの化合物がメイラー ド反応を阻害することは何ら開示されていない(J. A m. Chem. Soc., 107巻, 4093~409 4ページ (1985年)、J. Org. Chem., 5 7巻, 6324~6327ページ(1992年))。

[0012]

【発明が解決しようとする課題】本発明の目的は、従来 のメイラード反応阻害作用を有する化合物とは化学構造 的に異なる化合物を提供することである。

[0013]

【発明の実施の形態】本発明者らは、メイラード反応阻 害作用を有する化合物を見出すべく鋭意研究した結果、 本発明の5-アミノアルキル-4-アミノメチル-3-ヒドロキシピリジン誘導体が優れたメイラード反応阻害 活性を有するという知見を得、本発明を成すに至った。

【0014】本発明は、一般式

[0015] 【化5】

$$R^3$$
 NH_2 R^4 NH_2 NH

【0016】 (式中のAは低級アルキレン基であり、R '、R²およびR³は同じでも異なっていてもよく、そ 者等の血液や組織中の蛋白質ではメイラード反応を受け 10 れぞれ水素原子または低級アルキル基であり、R↑はア リール基、ヒドロキシアリール基、低級アルコキシアリ ール基、置換基としてカルボキシル基、アリール基、ヒ ドロキシアリール基および低級アルコキシアリール基か ら選択される基を1つ乃至2つ有していてもよい低級ア ルキル基であり、R「は水素原子または低級アルキル基 であり、また、R⁴とR「は一緒になって、結合部位の 窒素原子の他に環内に窒素原子、酸素原子を含んでいて もよく、置換基として低級アルキル基、アリール基また はアルアルキル基を有していてもよい5~6員環の脂肪 族または芳香族環状アミノ基を形成していてもよい)で 表される5-アミノアルキル-4-アミノメチル-3-ヒドロキシピリジン誘導体およびそれらの薬理学的に許 容される塩、およびそれらを有効成分として含有するメ イラード反応阻害剤に関するものである。

> 【0017】ここで、本発明において、低級アルキル基 とはメチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル 基、ブチル基、ペンチル基、ヘキシル基等の炭素数1~ 6の直鎖状または枝分かれ状のアルキル基をいい、低級 アルキレン基とはメチレン基、エチレン基、トリメチレ 30 ン基、プロピレン基、テトラメチレン基、ペンタメチレ ン基、ヘキサメチレン基等の炭素数1~6の直鎖状また は枝分かれ状のアルキレン基をいう。低級アルコキシ基 とはメトキシ基、エトキシ基、プロポキシ基、イソプロ ポキシ基、ブトキシ基、ペンチルオキシ基、ヘキシルオ キシ基等の炭素数1~6の直鎖状または枝分かれ状のア ルコキシ基をいい、アリール基とはフェニル基、ナフチ ル基等の芳香族炭化水素基をいい、アルアルキル基とは 前記アリール基を有する前記低級アルキル基をいう。結 合部位の窒素原子の他に環内に窒素原子、酸素原子を含 40 んでいてもよい5~6員環の脂肪族または芳香族環状ア ミノ基とは1-ピロリジニル基、ピペリジノ基、ピペラ ジノ基、モルホリノ基、1-イミダソリル基等の環状ア ミノ基をいう。

【0018】本発明の前記一般式(1)で表される化合 物は以下のようにして製造することができる。

【0019】例えば、一般式

[0020]

【化6】

$$R^3$$
 $A-X$
(III)

【0021】(式中のR°は保護基を有するアミノ基で あり、R⁷は水酸基の保護基であり、Xはハロゲン原子 であり、A、R'、R2およびR3は前記と同じ意味を もつ)で表されるハロゲン化物と、一般式

[0022]

【化7】

$$HN_{R^5}^{R^4}$$
 (IV)

【0023】 (式中のR⁴およびR5は前記と同じ意味 をもつ) で表されるアミン化合物を反応させた後、保護 基を除去することにより製造することができる。

【0024】前記製造方法において出発原料として用い られる前記一般式([[]])で表される化合物は、一般

[0025]

【化8】

$$\begin{array}{cccc}
R^3 & NH_2 \\
HO & A-OH \\
R^1 & N & R^2
\end{array}$$
(V)

【0026】(式中のA、R¹、R²およびR³は前記 と同じ意味をもつ)で表されるピリドキサミン誘導体の アミノ基およびフェノール性水酸基を保護した後、アル 30 コール性水酸基を常法によりハロゲン化することにより 製造することができる。

【0027】本発明の前記製造方法において、出発原料 として用いられる前記一般式 (V) で表される化合物は 市販の試薬を購入するか、文献記載の方法、それらと類 似の方法、それらの組み合わせおよび慣用の合成手段を 用いることにより製造することができる(J. Am. C hem. Soc., 61巻, 1245~1247ページ (1939年)、J. Am. Chem. Soc., 66 rg. Chem., 27巻, 2705~2706ページ (1962年))。

【0028】本発明の前記一般式(1)で表される5-アミノアルキルー4ーアミノメチルー3ーヒドロキシピ リジン誘導体は、常法によりその薬理学的に許容される 塩とすることができる。このような塩としては、塩酸、 臭化水素酸、ヨウ化水素酸、硫酸、硝酸、リン酸等の無 機酸との酸付加塩、ギ酸、酢酸、メタンスルホン酸、ベ ンゼンスルホン酸、p-トルエンスルホン酸、プロピオ ン酸、クエン酸、コハク酸、酒石酸、フマル酸、酪酸、 50 る。これらの医薬品製剤は一般の調剤において行われる

シュウ酸、マロン酸、マレイン酸、乳酸、リンゴ酸、炭 酸、アスパラギン酸、グルタミン酸等の有機酸との酸付 加塩、ナトリウム塩、カリウム塩等のアルカリ金属との 塩、ピペリジン、モルホリン、リジン等の有機アミンと の塩を挙げることができる。

【0029】本発明の前記一般式(I)で表される化合 物としては、水、エタノール等の医薬品として許容され る溶媒との溶媒和物も含まれる。

【0030】本発明の前記一般式(1)で表される化合 10 物の置換基の種類によっては1個以上の不斉炭素原子を 有し、各不斉炭素においてR配置およびS配置の2つの 光学異性が存在するが、本発明においてはいずれの光学 異性体を使用してもよく、それらの光学異性体の混合物 であっても構わない。

【0031】本発明の前記一般式(1)で表される化合 物において、R 1 は水素原子である化合物が好まし

【0032】本発明の前記一般式(1)で表される化合 物は、リゾチームとフルクトースを用いたin vit 20 roのメイラード反応阻害活性試験において、メイラー ド反応阻害活性を有する物質として知られているアミノ グアニジンの活性と比較してリゾチームの二量化におい て、それ以上の非常に優れた阻害活性を示した。

【0033】このように、本発明の前記一般式(I)で 表される化合物およびその薬理学的に許容される塩は、 優れたメイラード反応阻害活性を有するものであり、メ イラード反応が関与する疾患の予防および治療剤の医薬 品等として有用な化合物である。

【0034】本発明の前記一般式(1)で表される化合 物およびその薬理学的に許容される塩は、優れたメイラ ード反応阻害活性を有しており、メイラード反応が関与 している疾患に対して有効である。このような疾患とし ては、冠動脈性疾患、末梢循環障害、脳血管障害、糖尿 病性神経症、腎症、動脈硬化症、関節硬化症、白内障、 網膜症、凝固障害症、糖尿病性骨減少症等の糖尿病性合 併症、アテローム性動脈硬化症、糸球体腎炎、老人性白 内障、骨関節症、関節周囲硬直症、関節硬化症、老人性 骨粗鬆症等の老化によって引き起こされると考えられて いる疾患等を挙げることができ、当該疾患の予防および 巻,2088~2092ページ(1944年)、J.O 40 治療剤として非常に有用である。また、周知の通り、蛋 白質やアミノ酸を含有する化粧品、食品においてもメイ ラード反応が進行し、蛋白質やアミノ酸の劣化が起こる ため、化粧品や食品においても当該メイラード反応を阻 害する化合物として有用である。

> 【0035】本発明の前記一般式(1)で表される化合 物およびその薬理学的に許容される塩を実際の治療に用 いる場合、適当な医薬品製剤、例えば、錠剤、散剤、細 粒剤、顆粒剤、カプセル剤、液剤、注射剤、外用剤、点 眼剤等の製剤として経口的または非経口的に投与され

7

製剤学的方法により、通常用いられている製剤用の担体 や賦形剤、その他の添加剤を用いることにより調製する ことができる。

【0036】上記医薬品製剤のうち、錠剤、散剤、細粒 剤、顆粒剤、カプセル剤等においてては、賦形剤、崩壊 剤、結合剤、滑沢剤等は通常使用されるものを使用する ことができ、賦形剤としては、例えば糖若しくは糖アル コールであるD-マンニトール、乳糖、白糖、澱粉若し くは澱粉誘導体である小麦澱粉、米澱粉、トウモロコシ 澱粉、馬鈴薯澱粉、α化澱粉、部分α化澱粉、デキスト 10 リン、シクロデキストリン、プルラン、ヒドロキシプロ ピルスターチ等、セルロース若しくはセルロース誘導体 である結晶セルロース、結晶セルロース・カルメロース ナトリウム、メチルセルロース、ヒドロキシプロピルメ チルセルロース等およびアルギン酸ナトリウム、アラビ アゴム、カンテン、マクロゴール、ステアリン酸アルミ ニウム、モノステアリン酸アルミニウム、無機系賦形剤 としては、リン酸水素カルシウム、無水リン酸水素カル シウム、メタケイ酸アルミン酸マグネシウム、合成ケイ 酸アルミニウム、合成ヒドロタルサイト、水酸化アルミ 20 ニウム、水酸化マグネシウム、リン酸カルシウム、乾燥 水酸化アルミニウムゲル、沈降炭酸カルシウム、軽質無 水ケイ酸等を使用することができるが、これらは賦形剤 として限定されるものではなく崩壊剤または結合剤とし て使用することもできる。

【0037】崩壊剤としては、カルメロースカルシウム、カルメロース、低置換度ヒドロキシプロピルセルロース、カルボキシメチルスターチナトリウム、クロスカルメロースナトリウム、トラガント、澱粉若しくは澱粉誘導体である小麦澱粉、米澱粉、トウモロコシ澱粉、馬 30 鈴薯澱粉、α化澱粉、部分α化澱粉、デキストリン、プルラン、ヒドロキシプロピルスターチ等を使用することができるが、これらは崩壊剤として限定されるものではなく賦形剤として使用することもできる。

【0038】結合剤としては、ヒドロキシエチルセルロース、ヒドロキシプロピルセルロース、ポリビニルアルコール、ポビドン、澱粉若しくは澱粉誘導体である小麦澱粉、米澱粉、トウモロコシ澱粉、馬鈴薯澱粉、α化澱粉、部分α化澱粉、デキストリン、プルラン、ヒドロキシプロピルスターチ等を使用することができる。

【0039】滑沢剤としては、ステアリン酸カルシウム、ステアリン酸マグネシウム、ステアリン酸、タルク、セタノール、ステアリン酸ポリオキシル40、ロイシン、ラブリワックス、ラウリル硫酸ナトリウム、パラフィン、ポリオキシエチレングリコール脂肪酸エステルおよび脂肪酸エステル等を使用することができるが、これらは滑沢剤として限定されるものではなく賦形剤として使用することもできる。

【0040】錠剤については、乳糖、ショ糖、ゼラチ 3.5gおよびトリエチルアミン6.0mlを加え、室 ン、ヒドロキシプロピルセルロース、ヒドロキシプロピ 50 温で一晩撹拌した。不溶物をろ去し、ろ液をクロロホル

ルメチルセルロース、ポリビニルアセタールジエチルア ミノアセテート、メタアクリル酸コポリマーまたはヒド ロキシプロピルメチルセルロースフタレート等のフィル ムで皮膜してもよい。

【0041】液剤については、希釈剤としては、例えば、精製水、ポリオール、ショ糖、転化糖、ブドウ糖等を使用することができる。また、希釈剤の他に、所望に応じ、溶解補助剤、湿潤剤、懸濁剤、甘味剤、風味剤、芳香剤、防腐剤等を添加してもよい。

【0042】注射剤については、希釈剤としては、例えば、蒸留水、生理食塩水、アルコール、グリセロール、ポリオール、植物油等を使用することができる。また、希釈剤の他に所望に応じ緩衝剤、等張化剤、防腐剤、湿潤剤、乳化剤、分散剤、安定化剤、溶解補助剤等を添加してもよい。

【0043】点眼剤としては、所望に応じ、緩衝剤、等 張化剤、安定化剤、保存剤、酸化防止剤、粘稠剤、防腐 剤、溶解補助剤等を添加してもよい。

【0044】坐剤の担体としては、脂質、ロウ、半固形または液状のポリオール、天然油または硬化油等を使用することができる。また、他に分散剤、分散補助剤、吸収促進剤等を添加してもよい。

【0045】その投与量は対象となる患者の年齢、性別、体重、症状の度合いにより適宜決定されるが、経口投与の場合、概ね成人1日当たり1~1000mg、非経口投与の場合、概ね成人で1日当たり0.1~100mgの範囲内で、一回または数回に分けて投与される。

【0046】本発明の前記一般式(I)で表される化合物を点眼剤として使用する場合、0.05W/V%~5W/V%の範囲で配合して常法により調製することができ、その投与回数は患者の症状の度合い等により適宜決定される。

【0047】また、本発明の前記一般式(I)で表される化合物を外用剤または化粧品として使用する場合、製剤全体に対して本発明の化合物の含有量が0.05~10重量分となるように配合し、通常用いられる外用基剤または化粧品基剤を用いて常法により調製することにより製造することができる。さらに、本発明の化合物は通常の方法により食品添加物として使用することもでき40る。

[0048]

【実施例】本発明の内容を以下の参考例および実施例で さらに詳細に説明するが、本発明はその内容に限定され るものではない。

【0049】参考例1

N-フタロイルピリドキサミン

ピリドキサミン・二塩酸塩・一水和物4.0gの塩化メチレン80m L 懸濁液にカルボエトキシフタル酸イミド3.5gおよびトリエチルアミン6.0m Lを加え、室温で一晩撹拌した。不溶物をろ去し、ろ液をクロロホル

ムーメタノール (5:1) 400mlに加え不溶物をろ 去した。ろ液を減圧下に濃縮し、N-フタロイルピリド キサミン2.5gを得た。

【0050】白色固体

 $^{\prime}H-NMR$ (DMSO-d_G, 400MHz) δ pp m: 2. 31 (3H, s), 4. 66 (2H, br s), 4.82 (2H, s), 5.05-5.13 (1H, br), 7.83 (4H, s), 7.93 (1H, s), 8.73-8.82(1H, br)

【0051】参考例2

5-ヒドロキシメチル-3-メトキシメトキシー2-メ チルー4-フタルイミドメチルピリジン

N-フタロイルピリドキサミン2.5gのN, N-ジメ チルホルムアミド70m l 溶液を-10℃に冷却し、水 素化ナトリウム (60%油性0.37gを加えた。15 分間撹拌した後、クロロメチルメチルエーテル O. 7 m 1を30分間かけて滴下し、さらに30分間撹拌した。 反応混合物に水を加え酢酸エチルで抽出し、有機層を飽 和食塩水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。 溶媒を減圧留去後、残留物をジエチルエーテルで洗浄 し、5-ヒドロキシメチル-3-メトキシメトキシ-2 ーメチルー4ーフタルイミドメチルピリジン2.1gを 得た。

【0052】白色固体

'H-NMR (CDCl₃, 400MHz) δppm: 2. 52(3H, s), 3. 29-3. 36(1H, b)r), 3. 54 (3H, s), 4. 83 (2H, br s), 5. 01 (2H, s), 5. 08 (2H, s), 7. 72-7. 88 (4H, m), 8. 32 (1H, s)

【0053】参考例3

5-プロモメチル-3-メトキシメトキシ-2-メチル - 4 - フタルイミドメチルピリジン

5-ヒドロキシメチル-3-メトキシメトキシー2-メ チルー4-フタルイミドメチルピリジン50mgの塩化 メチレン10m1溶液に、トリフェニルホスフィン50 mgおよび四臭化炭素75mgを加え、室温で10分間 撹拌した。反応混合物を減圧濃縮した後、残留物をプレ パラティブ薄層クロマトグラフィー (展開溶媒:クロロ ホルム/メタノール=40/3) にて精製し、5-プロ 40 H, s) モメチルー3ーメトキシメトキシー2ーメチルー4ーフ タルイミドメチルピリジン40mgを得た。

【0054】無色オイル

'H-NMR (CDCla, 400MHz) δ ppm: 2. 54 (3H, s), 3. 57 (3H, s), 4. 7 5 (2H, s), 5. 01 (2H, s), 5. 14 (2 H, s), 7. 69-7. 74 (2H, m), 7. 80 -7.83 (2H, m), 8.29 (1H, s)

【0055】参考例4

メトキシー2-メチルー4-フタルイミドメチルピリジ

1-ベンジルピペラジン2mlに5-ブロモメチル-3 -メトキシメトキシ-2-メチル-4-フタルイミドメ チルピリジン120mgを加え、室温で30分間撹拌し た。反応混合物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (溶出溶媒:クロロホルム/メタノール=10/1)に て精製し、5-(4-ベンジルピペラジノメチル)-3 ーメトキシメトキシー2-メチルー4-フタルイミドメ 10 チルピリジン120mgを得た。

【0056】無色オイル

'H-NMR (CDCla, 400MHz) δppm: 1. 8-2. 4 (8H, br), 2. 53 (3H, s), 3. 27 (2H, s), 3. 56 (3H, s), 3. 57 (2H, s), 5. 05 (2H, s), 5. 1 1 (2H, s), 7. 15-7. 35(5H, m), 7. 68-7. 72 (2H, m), 7. 78-7. 82 (2H, m), 8. 09 (1H, s)

【0057】参考例5

20 5- (4-ヒドロキシフェニルアミノメチル) -3-メ トキシメトキシー2-メチルー4-フタルイミドメチル ピリジン

4-アミノフェノール200mgのクロロホルム5ml 溶液に、トリエチルアミン 0.5mlおよび5-プロモ メチルー3ーメトキシメトキシー2-メチルー4-フタ ルイミドメチルピリジン150mgを加え、室温で3時 間撹拌した。溶媒を減圧留去した後、残留物をシリカゲ ルカラムクロマトグラフィー (溶出溶媒:クロロホルム /メタノール=10/1) にて精製し、5-(4-ヒド 30 ロキシフェニルアミノメチル) -3-メトキシメトキシ -2-メチル-4-フタルイミドメチルピリジン110 mgを得た。

【0058】無色オイル

'H-NMR (CDC1 a+CD aOD, 400MH z) $\delta ppm: 2.53(3H, s), 3.57(3$ H, s), 4. 28 (2H, s), 4. 50 (2H, s), 5. 11 (2H, s), 6. 42 (2H, d, J $= 8.8 \,\mathrm{Hz}$), 6.62 (2H, d, $J = 8.8 \,\mathrm{Hz}$ z), 7. 60-7. 65 (4H, m), 8. 21 (1

【0059】参考例6

4-アミノメチル-5- (4-ベンジルピペラジノメチ ル) -3-メトキシメトキシ-2-メチルピリジン 5-(4-ベンジルピペラジノメチル)-3-メトキシ メトキシー2-メチルー4-フタルイミドメチルピリジ ン110mgのメタノール3ml溶液に、ヒドラジン・ -水和物 O. 5 m l を加え、6 0 ℃で 2 時間撹拌した。 反応混合物を減圧濃縮した後、残留物をシリカゲルカラ ムクロマトグラフィー (溶出溶媒:クロロホルム/メタ 5- (4-ベンジルピペラジノメチル) - 3-メトキシ 50 ノール=20/1~5/1) にて精製し、4-アミノメ





チルー5ー(4-ベンジルピペラジノメチル)ー3-メ トキシメトキシー2ーメチルピリジン80mgを得た。 【0060】無色オイル

'H-NMR (CDCl₃, 400MHz) δppm: 2. 3-2. 7 (8H, br), 2. 50 (3H, s), 3. 47 (2H, s), 3. 49 (2H, s), 3. 65 (3H, s), 3. 81 (2H, s), 5. 0 3 (2Hs), 7. 20-7. 35 (5H, m), 8.07 (1H, s)

【0061】参考例7

N- (tert-ブトキシカルボニル) ピリドキサミン ピリドキサミン・二塩酸塩・一水和物 6.8gのテトラ ヒドロフラン-水(1:1)600ml懸濁液に1規定 水酸化ナトリウム58mlを加え、炭酸ジーtert-プチル6. 1gのテトラヒドロフラン100m | 溶液を ゆっくり滴下した。室温で3時間撹拌した後、反応溶液 を約1/3量まで減圧留去し、溶液の液性を10%クエ ン酸水溶液を加えて弱酸性とした。次いで炭酸水素ナト リウムを加えてアルカリ性にし、酢酸エチルで抽出し た。有機層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で洗浄し、 無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去した。 析出した結晶をろ取した後、ヘキサンで洗浄し、N-(tert-プトキシカルボニル) ピリドキサミン5. 5gを得た。

【0062】白色粉末

'H-NMR (CDCl₃, 400MHz) δppm: 1. 4 (9H, s), 2. 5 (3H, s), 4. 2 (2 H, d, J = 6.8 Hz), 4.7 (2H, s), 5. 6-5.7(1H, br), 7.7(1H, s), 9.4-9.6(1H, br)

【0063】参考例8

4-tert-ブトキシカルボニルアミノメチル-5-クロロメチルー2-メチルー3-p-トルエンスルホニ ルオキシピリジン

N- (tert-ブトキシカルボニル) ピリドキサミン 1. 4gの塩化メチレン50ml溶液にpートルエンス ルホニルクロリド1.1gおよびトリエチルアミン3. 4mlを加え、アルゴン気流中室温で24時間撹拌し、 更にp-トルエンスルホニルクロリド0.52gを加え て室温で3日間撹拌した。反応混合物に飽和炭酸水素ナ 40 トリウム水溶液を加え有機層を分取し、飽和炭酸水素ナ トリウム水溶液および飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫 酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去した。残留物 をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (溶出溶媒:塩 化メチレン/メタノール=40/1) にて精製し、4tertープトキシカルボニルアミノメチルー5ークロ ロメチル-2-メチル-3-p-トルエンスルホニルオ キシピリジン 0.7gを得た。

【0064】白色固体

'H-NMR (CDCls, 400MHz) δppm: 50 【0069】実施例1

1. 5 (9H, s), 2. 2 (3H, s), 2. 5 (3 H, s), 4. 5 (2H, d, J = 6.5 Hz), 4. 8 (2H, s), 5. 3-5. 4 (1H, br), 7.4 (2H, d, J=8.4Hz), 7.9 (2H, d,J = 8.4 Hz), 8.4 (1H, s)

12

【0065】参考例9

4-tert-ブトキシカルボニルアミノメチル-5-モルホリノメチルー2-メチルー3-p-トルエンスル ホニルオキシピリジン

10 4-tert-ブトキシカルボニルアミノメチルー5-クロロメチル-2-メチル-3-p-トルエンスルホニ ルオキシピリジン0. 12gの2-ブタノン30ml溶 液にモルホリン70mgおよびヨウ化ナトリウム81m gを加え、50℃で30分間撹拌した。冷後、析出物を セライトろ過して除き、ろ液を減圧下に濃縮した。残留 物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒: 塩化メチレン/メタノール=20/1)にて精製し、4 - tert-ブトキシカルボニルアミノメチル-5-モ ルホリノメチルー2-メチルー3-p-トルエンスルホ 20 ニルオキシピリジン 0.12gを得た。

【0066】白色固体

'H-NMR (CDCla, 400MHz) δppm: 1. 4 (9H, s), 1. 6 (3H, s), 2. 3 (3 H, s), 2.4-2.5(4H, m), 3.5(2H, s), 3.7-3.8(4H, m), 4.4-4. 5 (2H, m), 6.8-7.0 (1H, br), 7.4-7.5(2H, m), 7.9-8.0(2H,m), 8.3 (1H, s)

【0067】参考例10

30 4-tert-ブトキシカルボニルアミノメチル-3-ヒドロキシー2-メチルー5-モルホリノメチルピリジ ン

4-tert-プトキシカルボニルアミノメチル-5-モルホリノメチル-2-メチル-3-p-トルエンスル ホニルオキシピリジン120mgのエタノール20ml 溶液に2規定水酸化カリウム水溶液2. 4mlを加え、 室温で25分間撹拌した。溶媒を減圧留去した後、残留 物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (溶出溶媒: 塩化メチレン/メタノール=20/1)にて精製し、4 -tert-ブトキシカルボニルアミノメチル-3-ヒ ドロキシー2-メチルー5-モルホリノメチルピリジン 77mgを得た。

【0068】白色固体

 $^{1}H-NMR$ (CDC1:, 400MHz) δ ppm: \cdot 1. 4 (9 H, s), 2. 4-2. 5 (4 H, m), 2. 5 (3H, s), 3. 5 (2H, s), 3. 7-3. 8 (4 H, m), 4. 2 (2 H, d, J = 6.8 H)z), 6. 4-6. 6 (1 H, br), 7. 8 (1 H, s), 9. 2 (1H, s)

4-アミノメチルー5- (4-ベンジルピペラジノメチル) -3-ヒドロキシ-2-メチルピリジン・四塩酸塩4-アミノメチルー5- (4-ベンジルピペラジノメチル) -3-メトキシメトキシ-2-メチルピリジン75mgのメタノール2ml溶液に、塩化水素-メタノール溶液2mlを加え、室温で30分間撹拌した。反応混合物を減圧濃縮し、4-アミノメチル-5- (4-ベンジルピペラジノメチル) -3-ヒドロキシ-2-メチルピリジン・四塩酸塩90mgを得た。

【0070】 濃茶色固体

'H-NMR (CDCla+CDaOD, 400MHz) δ p p m: 2.83 (3H, s), 3.5-4.1 (8H, br), 4.46 (2H, brs), 4.64 (2H, br s), 4.64 (2H, br s), 7.46 (3H, br s), 7.64 (2H, br s), 8.70 (1H, br s)

【0071】実施例2

4-アミノメチル-3-ヒドロキシ-2-メチル-5-プロピルアミノメチルピリジン・三塩酸塩

プロピルアミンを用い、参考例 4、参考例 6 および実施 20 例 1 の方法に準じて、4 - アミノメチルー 3 - ヒドロキシー 2 - メチルー 5 - プロピルアミノメチルピリジン・三塩酸塩を合成した。

【0072】淡茶色固体

'H-NMR (CDCl₃+CD₃OD, 400MH z) δ p p m: 1. 08 (3H, t, J=7. 4H z), 1. 85-1. 96 (2H, m), 2. 77 (3H, s), 3. 18-3. 25 (2H, m), 4. 47 (2H, s), 4. 53 (2H, s), 8. 75 (1H, s)

【0073】実施例3

4-アミノメチルー5-ジプロピルアミノメチルー3-ヒドロキシー2-メチルピリジン・三塩酸塩ジプロピルアミンを用い、参考例4、参考例6および実施例1の方法に準じて、4-アミノメチルー5-ジプロピルアミノメチルー3-ヒドロキシー2-メチルピリジン・三塩酸塩を合成した。

【0074】 濃茶色固体

'H-NMR (CDCl₃+CD₃OD, 400MH z) δ p p m: 1. 02 (6H, t, J=6.8H z), 1. 85-1.99 (4H, br), 2. 82 (3H, s), 3. 05-3.35 (4H, br), 4. 50 (2H, br s), 4. 80 (2H, br s), 8. 82 (1H, br s)

【0075】実施例4

4 - アミノメチルー 5 - (N - ベンジルメチルアミノメ _ チル) - 3 - ヒドロキシー 2 - メチルピリジン・三塩酸 塩

Nーベンジルメチルアミンを用い、参考例 4、参考例 6 ン77mgに塩化水素-エタノール溶液10mlを加えおよび実施例1の方法に準じて、4-アミノメチル-5 50 室温で一晩撹拌した。溶媒を減圧留去し、4-アミノメ

(N-ベンジルメチルアミノメチル) - 3-ヒドロキシ-2-メチルピリジン・三塩酸塩を合成した。

【0076】濃茶色固体

'H-NMR (CDCl + CD OD, 400 HM z) δ p p m : 2. 79 (3 H, s), 2. 83 (3 H, s), 4. 45 (2 H, s), 4. 63 (2 H, s), 4. 81 (2 H, s), 7. 45-7. 52 (3 H, m), 7. 71-7. 79 (2 H, m), 8. 84 (1 H, s)

10 【0077】実施例5

4-アミノメチルー3-ヒドロキシー5- (4-ヒドロキシフェニルアミノメチル) -2-メチルピリジン・三 塩酸塩

5- (4-ヒドロキシフェニルアミノメチル) -3-メトキシメトキシ-2-メチル-4-フタルイミドメチルピリジンを用い、参考例6および実施例1の方法に準じて、4-アミノメチル-3-ヒドロキシ-5-(4-ヒドロキシフェニルアミノメチル) -2-メチルピリジン・三塩酸塩を合成した。

【0078】白色固体

'H-NMR (CDC1 $_{1}$, +CD $_{2}$, OD, 400MH z) δ ppm: 2. 74 (3H, s), 4. 31 (2H, s), 4. 77 (2H, s), 6. 89 (2H, d, J=8.8Hz), 7. 31 (2H, d, J=8.8Hz), 8. 32 (1H, s)

【0079】実施例6

N- (4-アミノメチル-3-ヒドロキシ-2-メチル ピリジン-5-イルメチル) -2-ヒドロキシフェニル グリシン・三塩酸塩

30 2-ヒドロキシフェニルグリシン・塩酸塩を用い、参考例5、参考例6および実施例1の方法に準じて、N-(4-アミノメチル-3-ヒドロキシ-2-メチルピリジン-5-イルメチル)-2-ヒドロキシフェニルグリシン・三塩酸塩を合成した。

【0080】淡茶色固体

'H-NMR (CDC1 n+CD nOD, 400MH z) δ p p m: 2.77 (3H, s). 4.41 (2 H, s), 4.42 (1H, d, J=14.1Hz), 4.53 (1H, d, J=14.1Hz), 5.41 (1H, s), 6.97 (1H, t, J=7.5H z), 7.02 (1H, d, J=7.5Hz), 7.3 3 (1H, t, J=7.5Hz), 7.41 (1H, d, J=7.5Hz), 8.46 (1H, s) [0081] 実施例7

4-アミノメチルー3-ヒドロキシー2-メチルー5-モルホリノメチルピリジン・三塩酸塩

4-tertーブトキシカルボニルアミノメチルー3-ヒドロキシー2-メチルー5-モルホリノメチルピリジン77mgに塩化水素-エタノール溶液10mlを加え 家垣で一晩増挫した。 溶焼を補圧留去し、4-アミノメ



チルー3-ヒドロキシー2-メチルー5-モルホリノメ チルピリジン・三塩酸塩94mgを得た。

【0082】白色固体

'H-NMR (DMSO-d a, 400MHz) δ p p m: 2.6 (3H, s), 3.1-3.3 (4H, m), 3.8-4.0 (4H, m), 4.3 (2H, s), 4.5 (2H, s) 8.3-8.4 (2H, m) 【0083】 実施例8

4-アミノメチル-3-ヒドロキシ-2-メチル-5-ピペリジノメチルピリジン・三塩酸塩

ピペリジンを用い、参考例9から参考例10および実施例5の方法に準じて、4-アミノメチルー3-ヒドロキシー2-メチルー5-ピペリジノメチルピリジン・三塩酸塩を合成した。

【0084】無色固体

'H-NMR (CD, OD, 400MHz) δ p p m:
1. 6-1. 85 (2H, m), 1. 9-2. 0 (4
H, m), 2. 69 (3H, s), 2. 6-2. 9 (2
H, m), 3. 2-3. 6 (2H, m), 4. 47 (2
H, s), 4. 57 (2H, s), 8. 45 (1H, s)

【0085】実施例9

4-アミノメチルー3-ヒドロキシー5-(1-イミダ ソリルメチル)-2-メチルピリジン・三塩酸塩 イミダゾールを用い、参考例9から参考例10および実* *施例5の方法に準じて、4-アミノメチル-3-ヒドロ キシ-5-(1-イミダゾリルメチル)-2-メチルピ リジン・三塩酸塩を合成した。

16

【0086】白色固体

'H-NMR (DMSO-d a, 400MHz) δ p p m: 2. 6 (3H, s), 4. 2 (2H, s), 5. 8 (2H, s), 7. 7 (1H, s), 7. 9 (1H, s), 8. 1 (1H, s), 8. 4-8. 7 (3H, br), 9. 5 (1H, s)

10 【0087】実施例10

メイラード反応阻害活性試験

リソチーム、フルクトース並びに試験化合物をそれぞれ 10mg/ml、200mM、0.2または2mMにな るよう0.5Mリン酸ナトリウム緩衝液(pH7.4) に溶解し、37℃で1週間インキュベーションした。

【0088】インキュベーションサンプルをSDS-PAGEによって分離し、Coomassie Brilliant Blue R-250で染色後、デンシトメーターにて全蛋白に対する二量体の生成率を測定し た。

【0089】試験化合物非存在下の二量体の生成率に対する試験化合物存在下の二量体の生成率から試験化合物 の阻害活性を求めた。

【0090】

17.

化合物			
	薬物濃度0.2回艦	薬物濃度2 ₪	
実施例 1		4 6 . 5	
実施例 2	1 9 . 3	8 2 . 2	
実施例 4		8 8 . 4	
実施例 5	7 4 . 0	5 8 . 0	
実施例 6	5 5 . 9	92.9	

阻害活性(%)

【0091】処方例1

i an

錠剤

アミノグアニジン

主薬 100mg
トウモロコシデンプン 50mg
乳糖 70mg
ヒドロキシプロピルセルロース 7mg
ステアリン酸マグネシウム 3mg (合計230mg)

【0092】処方例2

細粒剤

4.3	
主薬	100mg
マンニット	190 m g
トウモロコシデンプン	100mg
ヒドロキシプロピルセルロース	1 0 m g

18

【0093】処方例3

カプセル剤

主薬 乳糖 結晶セルロース トウモロコシデンプン ステアリン酸マグネシウム

100mg 18mg 35mg

> 25 m g 2 m g

(合計180mg)

(合計400mg)

フロントページの続き

(72)発明者 藤倉 秀紀

長野県松本市大字島内5000-3 サンライフ犬飼A202

(72) 発明者 河西 潔

長野県南安曇郡穂高町大字柏原4509 キッセイ第三青友寮

(72)発明者 佐藤 文康

長野県松本市筑摩2-12-3